BEST AVAILABLE COPY

Empfangsbescheinigung

	Empfangsbescheinigung	; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ;		DEŲTSCHI	ES PATENTAMT	
D						
er e, it. it. it. it.	Herrn Patentanwalt Dr. Hans D. Boeters Bereiteranger 15 81541 München			Antrag auf Erteilung eines Patents Aktenzeichen (wird vom Deutschen Patentamt vergeben) 137 07 505.3		
2	Sector des Appelders Ventreters (max. 20 Stelle	²ⁿ⁾ 08	elejon des Antigides	Vertreters 20at	m Febr. 1997	
nd O	Der Emptinger in Feld ① ist der Anmelder Zustellungsbevo Anmelder Gesellschaft für Biotechnologische Forschaft (GBF) Mascheroder Weg 1	-	I I	ggl. Nr. der Allgemeinen Vollm Or. Hans D. Bo DiplIng. Rol Or. Enno Meye:	Deters Dert Bauer	
•	D-38124 Braunschweig			Bereiteranger 1541 München	15	
3	Anmeldercode-Nr.	Vertretercode-Nr.		Zusteiladreßcode-Nr.		
6	Bezeichnung der Erfindung (bei Überlänge auf gesondertem Blatt - 2fach) Seitenkettenmodifizierte Epothilone					
7) e- u. n- se er te,	Sonstige Antrāge Die Anmeldung ist Zusatz zur Patentanmeldung (zum Patent) → Prüfungsantrag - Prüfung der Anmeldung (§ 44 Patentgesetz) Recherchenantrag - Ermittlung der öffentlichen Druckschriften ohne Prüfung (§ 43 Patentgesetz) Lieferung von Ablichtungen der ermittelten Druckschriften im Prüfungsverfahren Recherchenverfahren Aussetzung des Erteilungsbeschlusses auf Monate (§ 49 Abs. 2 Patentgesetz) (Max. 15 Mon. ab Anmelde- oder Prioritätstag)					
3						
9	inländische Priorität (Datum, Aktenzeichen der Voranmeldung) Ausländische Priorität (Datum, Land, Aktenz. der Voranmeldung) bei Überlänge auf gesondertem Blatt - 2fach)					
ng ha- se ite	Scheck Oberweisung (nach Erhalt Gebührenmarken sind beigefügt ist beigefügt der Emptangsbescheinigung) Gebührenmarken sind beigefügt Nr.:					
mit "P" gekennzeichnete Aktenzeichen erhalten. Dieses Aktenzeichen ist gemäß den Anmeldebestimmungen bei allen Eingaben anzugeben. Bei Zahlungen ist der Verwendungszweck hinzuzufügen.						
į	Nur von der Annahmestelle auszufüll Für die obengenannte Anmeldung sind marken im Wert von		RDiegospical)		achten Sie die Hinweise uf der Rückselte naltenen Antregsdurchschrift	

EB

BOETERS & BAUER

PATENTANWALTE
EUROPEAN PATENT ATTORNEYS
EUROPEAN TRACEMARK ATTORNEYS

BEREITERANGER 15 D.81541 MÜNCHEN

PA BOETERS & BAUER BEREITERANGER 15. D-81541 MUNCHEN

DIPL.-CHEM. DR. HANS D. BOETERS DIPL.-ING. ROBERT BAUER PHYS. DR. ENNO MEYER

TELEFON: (089) 85 00 86 'TELEFAX. (089) 85 39 62

24. Februar 1997

Unser Zeichen: 8513-GBF

Neue deutsche Patentanmeldung

Gesellschaft für Biotechnologische Forschung mbH (GBF)

Seitenkettenmodifizierte Epothilone

Versuch 1: Diepoxyepothilon A. (1a)

Eine Lösung von Epothilon Λ (5 mg, 10 μmol) in Aceton (1 ml) wurde bei 0 °C mit Dimethyldioxiran (0.4 ml, 28 μmol, 0.07 M in Aceton) versetzt. Die Lösung wurde über einige Stunden auf Raumtemperatur gebracht und 20 h bei dieser Temperatur gerührt. Da nach DC noch Edukt vorlfanden war, wurde weiteres Dimethyldioxiran (0.25 ml, 17 μmol) zugegeben und das Reaktionsgemisch erneut 20 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wurde entfernt und der Rückstand mittels PSC (0.25 x 200 x 200 mm, 10% MeOH:CH₂Cl₂) gereinigt. Es wurden isoliert:

1. 1.4 mg (27%) Diepoxyepothilon A (3:2 Epimerengemisch an C16-C17). R_f 0.63 (10% MeOH:CII₂Cl₂); R: 6.79 (Isomer 1) und 7.39 (Isomer 2) min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOH:H₂O 65:35, 1 ml/min); MS: (m/z) = 510 (M⁺); H-NMR (400 MHz, CDCl, ausgewählte Signale, Isomer 1): δ = 6.96 (s, 1H, H-19), 5.48 (dd, J = 12.2 und 2.5 Hz, 1H, H-15), 4.37 (dbr, J = 10.7 Hz, 1H, II-3), 4.10 (s, 1H, H-17), 3.67 (dd, J = 5.6 und 2.5 IIz, 1H, H-7), 3.14 (qd, J = 6.6 und 2.5 Hz, 1H, H-6), 3.00 (ddd, J = 9.7, 3.6 und 2.5 Hz, 1H, H-13), 2.88 (dt, J = 8.6 und 3.6 Hz, 1II, II-12), 2.71 (s, 3H, H-21), 2.53 (dd, J = 13.7 und 11.7 Hz, 1H, H-2a), 1.41 (s, 3H, H-22), 1.27 (s, 3H, H-26), 1.17 (d, J = 6.6 Hz, 3H, II-24), 1.08 (s, 3H, H-23), 0.97 (d, J = 7.1 Hz, 3H, 11-25); (Isomer 2) δ = 6.98 (s, 1H, H-19), 5.11 (dd, J = 11.7 und 2.5 Hz, 1H, H-15), 4.27 (dbr, J = 10.7 Hz, 1H, H-3), 4.14 (s, 1H, II-17), 3.06 (qd, J = 6.6 und 2.9 IIz, 1H, H-6), 2.96 (ddd, J = 9.7, 3.6 und 2.5 Hz, 1H, H-13), 2.31 (dt, J = 14.7 und 2.0 IIz, 1H, II-14a), 1.36 (s, 3II, H-22), 1.15 (d, J = 6.6 Hz, 3H, H-24), 1.14 (s, 3H, H-26), 1.07 (s, 3H, H-23).

2. 0.8 mg (16%) Epothilon A N-Oxid. R_p 0.44 (10% MeOH:CH₂ Cl₂); R: 4.25 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOH:H₂O 65:35, 1 ml/min); MS: $(m/z) = 510 \, (M^+)$; ¹II-NMR: siche Methode 1

Versuch 2: Dihydroepothilon A. (19)

Zu einer Lösung von Epothilon A (11 mg, 22 µmol) in Ethanol (2 ml) wurde Palladium auf Aktivkohle (5 mg, 10%) gegeben und die schwarze Suspension 24 h bei Raumtemperatur einer II₂-Amosphäre ausgesetzt. Da die Umsetzung nach DC noch nicht vollständig war, wurde eine weitere Portion Pd/C zugesetzt und das Reaktionsgemisch weitere 20 h unter einer H₂-Atmosphäre gerührt. Die Trennung der Produkte erfolgte mittels PSC (1 x 200 x 200 mm, 10% McOH:CII₂Cl₂). Es wurden isoliert:

1. 0.5 mg (5%) Dihydroepothilon A. R_f 0.60 (10% MeOH:CII CI); R: 10.80 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOII:II₂O 65:35; 1 ml/min); MS: (m/z) = 496 (M⁺), 478, 408, 308; II-NMR (400 MHz, CDCl₃, ausgewählte Signale): 8 = 7.05 (d, J = 6.6 Hz, 1H, OH), 6.77 (s, 1H, H-19), 5.23 (dd, J = 12.4 und 2.3 IIz, 1H, H-15), 4.42 (ddd, J = 11.7, 6.6 und 3.0 Hz, 1H, II-3), 3.70 (ddd, J = 5, 3 und 2 Hz, 1II, II-7), 3.12 (qd, J = 6.6 und 3.0 Hz, 1H, II-6), 3.07 (d, J = 12.7 IIz, 1H, H-17a), 2.96 (ddd, J = 9.7, 3.6 und 2.0 Hz, 1H, II-13), 2.91 (ddd, J = 9.7, 3.6 und 2.6 Hz, 1II, H-12), 2.68 (s, 3H, H-21), 2.51 (dd, J = 13.7 und 11.7 IIz, 1H, H-2a), 2.24 (d, J = 12.7 Hz, 1H, II-17b), 2.19 (m, 1H, II-16), 2.13 (dd, J = 13.7 und 3.0 Hz, 1H, II-2b), 1.35 (s, 3H, H-22), 1.15 (d, J = 6.6 Hz, 3II, II-24), 1.09 (s, 3II, II-23), 0.99 (d, J = 7.1 IIz, 3H, H-25), 0.93 (d, J = 6.6 IIz, 3H, H-26).

2. 8 mg (72%) 15-Deoxy-dihydrocpothilonsilure. R_p: 0.10 (10% MeOH:CH₂Cl₂).

Versuch 3: 16-Hydroxyepothilon A. (16)
Zu einer Lösung von Diepoxyepothilon A (7 mg, 14 µmol), 1:1 Epimerengemisch an C-16) in Ethanol (2 ml) wurde Palladium auf Aktivkohle (10 mg, 10%) gegeben und die schwarze Suspension 24 h hei Raumtemperatur einer H₂-Amosphäre ausgesetzt. Da die Umsetzung nach

DC noch nicht vollständig war, wurde eine weitere Portion Pd/C zugesetzt und das Reaktionsgemisch weitere 80 h unter einer H2-Atmosphäre gerührt. Die Trennung der Produkte erfolgte mittels PSC (1 x 200 x 200 mm, 10% McOH:CH₂Cl₂). Es wurden isoliert: 1. 3 mg (43%) 16-Hydroxyepothilon A (Isomer 1). R. 0.38 (10% MeOH:CH £1 2; R; 6.65 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOH: II₂O 65:35, 1 ml/min); H-NMR (400 MHz, CDCI, gusgewählte Signale): $\delta = 6.85$ (s, 1H, H-19), 5.02 (dd, J = 11.7 und 2.0 Hz, 111, II-15), 4.38 (dbr, J = 11.2 Hz. 111, II-3), 3.67 (dd, J = 4 und 3 Hz, 1H, II-7), 3.14 (qd, J = 6.8 und 3.0 Hz, 1H, H-6), 2.95 (d, J = 15.3 Hz, 1H, H-17a), 2.89 (d, J = 15.3 Hz, 1H, H-17b), 2.89 (ddd, J = 15.3 Hz, 10.2, 3.6 and 2.0 Hz, 1H, I1-13), 2.81 (ddd, J = 9.7, 3.6 and 2.5 IIz, 1H, H-12), 2.70 (s, 3H, H-21), 2.53 (dd, J = 15.8 und 11.7 IIz, 1H, H-2a), 2.14 (dd, J = 15.8 und 2.0 Hz, 1H, H-2b), 2.08 (dt, J = 14.3 und 2.0 Hz, III, H-14a), 1.39 (s, 3H, H-22), 1.25 (s, 3H, H-26), 1.19 (d, <math>J = 6.6IIz, 3H, H-24), 1.05 (s, 3H, H-23), 0.99 (d, J = 7.1 Hz, 3H, H-25). 2. 3 mg (43%) 16-Hydroxyepothilon A (Isomer 2). R,: 0.31 (10% MeOH:CH, CL); R: 6.10 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOH:H₂O 65:35, 1 ml/min); 1H-NMR (300 MHz, CDC1, ausgewählte Signale): $\delta = 6.85$ (s. 1H, H-19), 5.21 (dd, J = 11.3 und 1.9 Hz, 1H, H-15), 4.42 (dbr, J = 10.5 Hz, 1H, H-3), 3.71 (sbr, 1H, H-7), 3.21 (d, J = 14.3 Hz, 1H, H-17a), 3.13 (qd, J= 6.8 und 3.0 Hz, 1H, H-6), 3.09 (dt, J = 9.8 und 3.4 Hz, 1H, H-13), 2.87 (dt, J = 9.4 und 3.0 IIz, 1H, H-12), 2.73 (d, J = 14.3 Hz, 1H, H-17b), 2.68 (s, 3H, II-21), 2.63 (dd, J = 16.6 und 11.7 Hz, 111, 11-2a), 2.27 (dt, J = 14.7 und 2.3 Hz, 1H, H-14a), 2.24 (dd, J = 16.6 und 2.6 Hz, 1H, H-2b), 1.39 (s, 3H, 11-22), 1.22 (s, 3H, II-26), 1.19 (d, J = 6.8 Hz, 3H, I1-24), 1.05 (s, 3H, H-23), 0.99 (d, J=7.2 11z, 3H, H-25).

Epothilon A-N-oxid (2a): Zu 100 mg Epothilon A in 1 ml Dichlormethan werden 100 mg 70 %ige m-Chlorperbenzoesäure in 0.5 ml Dichlormethan gegeben. Nach 6-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wird mit Dichlormethan verdünnt und nacheinander mit Natriumsulfitlösung zur Zerstörung von überschüssiger Persäure und Natriumbicarbonatlösung ausgeschüttelt. Das Lösungsmittel wird i. Vak abgedampft, der Rückstand durch präparative HPLC an einer Nucleosil RP-18 Säule (250 x 20 mm, Laufmittel Methanol / Wasser 60: 40) aufgetrennt. Ausbeute 60 mg farbloses Öl. $R_f = 0.60$ (Kieselgel DC Alufolie, Laufmittel Dichlormethan / Methanol 9:1); ESI-MS (neg. lonen) m/z 510;

UV (Methanol): lamda max. 240 nm;

¹³C-NMR (CDCl₃): C-1 170.5, C-2 39.9, C-3 70.8, C-4 55.1, C-5 221.4, C-6 40.9, C-7 72.9, C-8 37.6, C-9 31.8, C-10 22.8, C-11 28.0, C-12 58.0, C-13 55.8, C-14 32.2, C-15 75.5, C-16 144.5, C-17 111.4, C-18 143.4, C-19 110.3, C-20 145.6, C-21 13.5, C-22 15.4, C-23 23.3, C-24 12.0, C-25 16.5, C-27 18.2 ppm;

'H-NMR (CDCl₃): 2a-H 2.12 dd, 2b-H 2.47 dd, 3-H 4.55 dd, 3-OH 6.48 hreit, 6-H 3.25 dq, 7-H 3.72 dd, 8-H 1.81 m, 9a-H 1.34 m, 9b-H 1.56 m, 10-H₂ 1.48 m, 11a-H 1.27 m, 11b-H 1.87 m, 12-H 2.92 ddd, 13-H 2.98 m, 14a-H 1.67 ddd, 14b-H 2.23 d, 15-H 5.33 d, 17-H 6.82 s, 19-H 7.09 s, 21-H₃ 2.61 s, 22-H₃ 1.02 s, 23-H₃ 1.42 s, 24-H₃ 1.18 d, 25-H₃ 0.99 d, 27-H₃ 2.04 s ppm.

21-Acetoxyepothilon A (= 21-Acetylepothilon E)(3a): Zu 50 mg Epothilon A-N-oxid (2a) in 0.5 ml Dichlormethan werden 0.05 ml 2,6-Di-tert.-butylpyridin und 0.1 ml Acetanhydrid gegeben. Nach 15 Minuten Erwärmen auf 75°C werden im Vakuum 1.ösungsmittel und Reagenzien abgedampft, der Rückstand durch präparative HPLC an Nucleosil RP-18 (250 x 20 mm, Laufmittel Methanol / Wasser 60: 40) aufgetrennt. Ausbeute 30 mg farbloses Öl.

R_f = 0.50 (Kieselgel DC Alufolie, Laufmittel Dichlormethan / Methanol 95:5); ESI-MS (neg. Ionen): m/z 552;

UV (Methanol) lamda max. 210, 250 nm;

¹H-NMR (CDCl₃, gegenüber 2a veränderte Signale): 15-H 5.45 dd, 17-H 6.60 s. 19-H 7.15 s, 21-H₂ 5.35 s, CH₃CO 2.15 s ppm.

Epothilon E (3b): Zu 10 mg 21-Acetoxyepothilon A (3a) in 0.5 ml Methanol gibt man 1 Tropfen konz. Ammoniaklösung, erwärmt 1 Stunde auf 40°C und dampit i. Vak. zur Trockene ein. Der Rückstand wird durch präparative DC aufgetrennt. Ausbeute 6mg, identisch mit einer authentischen Probe Epothilon E.

Versuch 4: 19-Methylepothilon A. (46)

Fine Lösung von Epothilon A (15 mg, 30 μmol) in THF (1 ml) wurde bei -90 °C mit n-Butyllithium (100 μl, 160 μmol, 1.6 M in Hexan) versetzt. Die Lösung fürbte sich sofort goldorange. Nach 15 min Rühren bei -90 °C wurde die Reaktionslösung mit Methyliodid (100 μl, 1.6 mmol) versetzt. Die resultierende schwach grünlichgelbe Lösung wurde auf -30 °C erwärmt und mit pH = 7.0 Puffer (2 ml) gequenscht. Mit 0.1 N Salzsäure wurde die Emulsion

erwärmt und mit pH = 7.0 Puffer (2 ml) gequenscht. Mit 0.1 N Salzsäure wurde die Emulsion auf pH 6 gebracht. Nach Sättigung mit festem NaCl wurde die wäßrige Phase mit CH₂Cl₂ (2 x 5 ml) und Ethylacetat (5 ml) extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO₄ getrocknet, liltriert und das Lösungsmittel am Rotavap entfernt. Die Reinigung erfolgte über

PSC (1 x 200 x 200 mm, 10% MeOH: CH_2Cl_2) und HPLC (RP 18, 250 x 16 mm, MeOH: H_2O 65:35). Es wurden isoliert:

53:35). Fs withden isother.

1. 2.5 mg (17%) 19-Methylepothilon A. R_A 0.50 (10% MeOH:CH₂Cl₂); R_i: 11.70 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOII:H₂O 65:35, 1 ml/min); MS: (m/z) = 508 (M²), 420, 320; ¹ H-NMR (300 MIIz, CDCl₃, ausgewählte Signale): δ = 6.41 (s, 1H, H-17), 5.46 (dd, J = 9.0 und 2.3 Hz, 1H, H-15), 4.15 (dd, J = 10.5 und 3.0 Hz, 1II, H-3), 3.77 (dd, J = 8 und 4 Hz, 1H, H-7), 3.20 (qd, J = 6.8 und 4.5 Hz, 1H, H-6), 3.04 (dt, J = 7.5 und 3.8 Hz, 1II, H-13), 2.91 (dt, J = 7.5 und 3.8 Hz, 1H, H-12), 2.61 (s, 3H, II-21), 2.51 (dd, J = 14.4 und 10.5 Hz, 1H, II-2a), 2.38 (dd, J = 14.4 und 3.0 Hz, 1II, H-2b), 2.32 (s, 3H, H-27), 2.15 (ddd, J = 15.1, 3.8 und 3.0 Hz, 1H, II-14a), 2.01 (d, J = 1.5 Hz, 3II, H-26), 1.91 (dt, J = 15.1 und 8.8 Hz, 1H, II-14b), 1.34 (s, 3H, H-22), 1.16 (d, J = 6.8 Hz, 3II, II-24), 1.10 (s, 3H, H-23), 1.00 (d, J = 6.8 IIz, 3H, H-25).

2. ca. 50% Epothilon A

Versuch 5: 19-Bromepothilon A. (42)

Eine Lösung von Epothilon A (25 mg, 50 µmol) in THF (2.5 ml) wurde bei -90 °C mit nButyllithium (160 µl, 225 µmol, 1.6 M in Hexan) versetzt. Die Lösung lärbte sich sofort

goldorange. Nach 15 min Rühren bei -90 °C wurde N-Bromsuccinimid (27 mg, 150 μmol), gelöst in THF (0.5 ml), hinzugegeben. Die Lüsung entfärbte sich langsam. Die nun schweh bräunliche Reaktionsmischung wurde auf -30 °C erwärmt und mit 0.1 N Salzsäure (1 ml) auf pH 6.5 gebracht. Nach Sättigung mit sestem NaCl wurde die wäßrige Phase mit CH₂Cl₂ (2 x 5 ml) und Ethylacetat (5 ml) extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO4 getrocknet, filtriert und das Lösungsmittel am Rotavap entfernt. Die Reinigung erfolgte über PSC (1 x 200 x 200 mm, 10% MeOH:CH₂Cl₂) und HPLC (RP 18, 250 x 16 mm, MeOH:H₂O

65:35). Es wurden isoliert:

1. 2.6 mg (9%) 19-Bromepothilon A. R. 0.53 (10% MeOH:CH2 CL2); R: 20.78 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOII:II₂O 65:35, 1 ml/min); MS: (m/z) = 574 und 572 (M¹), 556, 554, 468, 466, 386, 384, 341; ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃, ausgewählte Signale): $\delta = 6.43$ (s, 1H, H-17), 5.46 (dd, J = 8.7 und 2.3 Hz, 1H, H-15), 4.13 (ddd, J = 9.4, 6.0 und 3.8 IIz, 1II, 11-3), 3.80 (dd, J = 8 und 4 Hz, 1H, H-7), 3.38 (d, J = 6.0 Hz, 1H, OH), 3.22 (qd, J = 6.8 und 5.3 Hz, 1H, H-6), 3.05 (dt, J = 8.3 and 4.1 Hz, 1H, H-13), 2.91 (dt, J = 7.5 and 3.7 Hz, 1H, H-12), 2.66 (s, 3H, H-21), 2.55 (dd, J = 14.7 und 9.4 Hz, 1H, H-2a), 2.47 (dd, J = 14.7 und 3.8 Hz, 1H, H-2b), 2.16 (d, J = 1.1 Hz, 3H, H-26), 2.14 (dt, J = 14.7 und 3.8 Hz, 1H, H-14a), 1.90 (dt, J = 15 und 8.3 Hz, 1H, H-14b), 1.34 (s, 3H, H-22), 1.17 (d, J = 6.8 Hz, 3H, H-24), 1.11 (s, 3H, H-23), 1.01 (d, J = 6.8 Hz, 3H, H-25).

2. ca. 60% Epothilon A.

Synthesebeispiele 1a bis 5a

Me
$$\sim$$
 N \sim N \sim

1a
$$\frac{R - CH_3}{R}$$
, R^1 , $R^2 = H$, $X,Y = -O$, $R = H$
b $\frac{R - CH_3}{R}$, R^1 , $R^2 + H$, $X = OH + Y = H$, $R = H$
c $\frac{R - CH_3}{R}$, R^1 , $R^2 = H$, $X = H + Y = H$, $R = H$

2a
$$R=CH_3$$
, R^1 , $R^2=H$, $Z=O^-$, $R=H$
b $R=CH_3$, R^1 , $R^2=H$, $Z=OCH_3$ BF_4 , $R=H$

3a $R = CH_3$, R^1 , $R^2 = H$, $R^3 = Acetyl$, R = Hb. $R = CH_3$, R^1 , R^2 , $R^3 = H$, R = H

4a R=CH₃, R¹, R² = H, V = Br , R = H b \pm V = CH₃, R¹, R² H , R = H

58 R R CH3, R1, R2 = H, W = OH , R = H

25. Februar 1997/St

Unser Zeichen: 8513-GBF Neue deutsche Patentanmeldung Gesellschaft für Biotechnologische Forschung mbH (GBF)

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von in 16,17-Stellung modifizierten Epothilonen, bei dem man von 3,7-geschützten oder ungeschützten Epothilonen A oder B ausgeht und
- a) diese an der 16,17-Doppelbindung hydriert oder
- b) an der 16.17-Doppelbindung Halogen addiert oder
- c) an der 16,17-Doppelbindung epoxidiert und gegebenenfalls das erhaltene Epoxid zum 16-Alkohol reduziert.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man bei
- Methode (a) mit Diimin oder Wasserstoff und einem heterogenen oder homogenen Metallkatalysator hydriert oder bei
- Methode (c) mit einer Persäure oder einem Dioxiran epoxidiert.
- 3. Verfahren zur Herstellung von Epothilon-N-oxiden, bei dem man 3,7-geschützte oder ungeschützte Epothilone A oder B in an sich bekannter Weise in ein N-Oxid überführt und das erhaltene N-Oxid gegebenenfalls einer O-Alkylierung unterwirft und ein O-Alkylierungsprodukt gewinnt.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man die N-Oxidierung mit Persäure oder einem Dioxiran durchführt und

für die fakultative O-Alkylierung elektrophile Alkyl-, Aryloder Heteroaryl-Reagenzien verwendet, insbesondere Methyliodid
oder /Trimethyloxoniumtetrafluorborat.

- 5. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man ein erhaltenes N-Oxid einer Katada-Reaktion unterwirft, insbesondere gemäß Houben-Weyl, Band E7b, Seite 646.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man die Katada-Reaktion mit einem aktivierten Carbonsäurederivat durchführt, insbesondere Carbonsäureanhydrid oder Carbonsäurechlorid.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Katada-Reaktion mit Acetanhydrid durchführt und die gewonnenen 21-Acetoxyepothilone gegebenenfalls in an sich bekannter Weise zu 21-Hydroxy-epothilonen A oder B spaltet (Epothilone Ebzw. F).
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die fakultative Spaltung hydrolytisch oder enzymatisch durchführt.
- 9. Verfahren zur Herstellung von in C19-Stellung modifizierten Epothilonen, bei dem man 3,7-geschützte oder ungeschützte Epothilone A oder B in C19-Stellung metalliert und in an sich bekannter Weise mit elektrophilen Reagenzien als in C19-Stellung modifizierte alkyl-, aryl-, heteroaryl-, halogen-, sauerstoff-oder schwefelsubstituierte Epothilone abfängt.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß man mit Butyllithium metalliert.
- 11. Verfahren zur Herstellung in C27-Stellung modifizierten Epothilonen, bei dem man die Allylgruppierung (C17, C16 und C27) in an sich bekannter Weise an der C27-Methylgruppe durch ein Heteroatom substituiert.

12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß man die C27-Methylgruppe mit einem Bromatom substituiert, insbesondere mit Hilfe von N-Bromsuccinimid, und das erhaltene Bromid gegebenenfalls in eine C27-Hydroxy-Verbindung überführt.

WO 98/38192

?..li pn an de ab pr

1/1 WPIL - (C) Derwent

PN - WO9838192 A1 19980903 DW1998-41 C07D-493/04 Ger 20p •

AP: 1998WO-EP01060 19980225

DSNW: AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DE DK EE ES FI GB GE GH GM GW HU ID IL IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZW

DSRW: AT BE CH DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW NL OA PT SD SE SZ UG ZW

- ZA9801575 A 19981125 DW1999-01 C07D-000/00 14p AP: 1998ZA-0001575 19980225

- AU9867249 A 19980918 DW1999-08 C07D-493/04

FD: Based on WO9838192

AP: 1998AU-0067249 19980225

AN - 1998-481129 [41]

DC - B02

AB - WO9838192 A

Production of a C16,C17-modified epothilone (IA) comprises subjecting a C3, C7-optionally protected epothilone A or B (IIA) to: (a) hydrogenstion of the 16,17-double bond; or (b) halogen addition at the 16,17-double bond; or (c) epoxidation at the 16,17-double bond and optional reduction of the resulting epoxide to the C16-alcohol. Also claimed are: (A) the production of a 2,3-unsaturated epothilone N-oxide (IB) by: (i) N-oxidising a 3,7-protected epothilone A or B (IIB) in a known manner and eliminating the C3-substituent by base treatment; or (ii) N-oxidising a C7-optionally protected-2,3-unsaturated-epothilone A or B (IIC) in a known manner and optionally O-alkylating the resulting N-oxide in a known manner; (B) the production of an epothilone N-oxide (IC) by N-oxidising (IIA) in a known manner and optionally O-alkylating the resulting N-oxide in a known manner; (C) the production of a C19-(alkyl, aryl, heteroaryl, halo, oxygen or sulphur)-substituted epothilone (ID) by metallating (ITA) at C19 and then reacting with an electrophile to introduce the C19 substituent; and (D) the production of a C27-hetero substituted epothilone (IE) by substituting the C27 methyl group by a heteroatom in a known manner.

- USE - Epothilone A and B are known from e.g. DE4138042 and PCT/EP9605080. (Dwg.0/0)

PR - 1997DE-1007505 19970225